

CERTIFICATION OF TRANSLATION

Client: Heller, Ehrman, White & McAuliffe LLP 4250 Executive Square, 7th Floor La Jolla, CA 92037-9103

Date: September 8, 2000

Document Name:

Title of the Invention: Carcinostatic Method

Japanese Patent Application No. Sho51-159879

Corporate Translations Inc., hereby certifies that to the best of our knowledge and belief, has
made an accurate and complete translation from <u>Japanese</u> to <u>English</u> of the
original patent referenced above. The project has been adeptly managed through the three-phase
quality process by three different experts: the translator, editor and proofreader. The translation
team was specifically selected for their expertise in Patents & Medical/Research to
insure an accurate translation.
All necessary information including qualifications and expertise for the translation teams is on
file at Corporate Translations Inc.
Volume 1
Lori Anding Production Manager
1 Toddonon tyranager

info@corporatetranslations.com

1300 Aviation Blvd. Redondo Beach, California 90278-4011 🕿 310-376-1304 🗐 310-376-1394

		(19) Japanese Patent Office (11) K Publication of Unexamined Patent Application			er 3-84998	
(51) Int. Cl. ²	ID Symbol	(52) Japan Catego			(43) Date of Publication Showa53 (1978) July 26	
C 07 D 487/22		16 E 64	6736-44	1	(15,10) (21) 20	
A 61 K 9/08		30 G 133.1	7432-44	1	Number of Inventions 1	
. A 61 K 31/40 //	ADU	30 H 52	5727-44	1	Request for Examination Not Requested	
(C 07 D 487/22		30 C 41	6617-44	1		
C 07 D 209/00						
C 07 D 257/00)					(Total 8 Pages)	
(54) Carcinostatic method (71) Applicant					Yamamoto	
(21) Application No. Sho51-159		59879 2-		2-40, Yo	0, Yoyogi, Shibuya-ku, Tokyo	
(22) Filing Date (72) Inventor	Takashi	976) December 29 Yamamoto (oyogi, Shibuya-ku,	74) Agent Tokyo	No. 10 [illegible	e] Sugibayashi, Esq.	

Specifications

1. Title of the Invention

Carcinostatic Method

- 2. Claims
 - (1) Carcinostatic method characterized by the fact that phytochlorin sodium is used in the cancerous area, and then said location was exposed to visible spectrum light rays.
 - (2) Carcinostatic method in Claim 1 of this patent wherein phytochlorin sodium with a methyl GAG additive is used in the cancerous area.
- 3. Detailed Explanation of the Invention

This invention is a carcinostatic method characterized by the fact that the ultra-hyperplasia of the cells within the body are modified by exposure to visible spectrum light rays and this process is halted in the presence of phytochlorin sodium, or a mixture of said phytochlorin sodium with a methyl GAG or glyoxal additive to increase the affinity of the phytochlorin sodium for ultra-hyperplastic cells.

(1)

The phytochlorin sodium and methyl GAG used in this invention are obtained by the methods stated below. For the phytochlorin sodium, crudely processed chlorophyll is dissolved in ethyl [ethanol?], a sodium hydroxide and methyl solution are added while stirring, and hydrolyzed, to get Mg chlorophyll sodium. Using this acidulous reaction solution, insoluble phytochlorin is extracted with ethyl [ethanol?], the ethyl stratum is rinsed with water to eliminate the impurities, abundant sodium hydroxide is added to this, phytochlorin sodium chloride that has become water-soluble is precipitated, and after rinsing the precipitate with ethyl [ethanol?], it is dried to obtain the product. The methyl GAG is simply that which is commercially available. Taking an isotonic neutral solution of this, the phytochlorin sodium is dissolved to produce the mixed solution. For one

example, a mixed solution of methyl GAG $400\mu g/ml$ tap water and phytochlorin sodium 1mg/ml is used.

Experiment 1: MH 134 ascitic hepatoma cells 4×10^6 cells/l were adjusted with pH 7.0 tap water so the phytochlorin sodium would be 200 / l; after heating with 2 rows of 20W white light bulbs at a distance of 60cm with a glass filter,

(2) -971-

under visible spectrum rays with 580erg/cm²/800 of energy, at 37° C for 30 minutes, the cells were stained with 0.2% nigrosine and observed under a microscope. As a control group, ascitic hepatoma cells were treated in the same manner with pH 7.0 tap water. Hepatoma cells unstained by nigrosine existed in the former, but the cells were swollen. In the latter, unstained hepatoma cells existed and there was no change from the treatment before. Treated hepatoma cells 4x10⁶ cells/ml tap water in each of the above solutions were transplanted in C3H/He house mice; with the former, the cells did not proliferate but with the latter control group, they proliferated.

Experiment 2: MH 134 ascitic hepatoma cells 4 x 10⁶ cells/ml were adjusted with pH 7.0 tap water so the phytochlorin sodium would be 10, 20, 30, 100, 200 and 300µg/ml respectively, and heated for 30 minutes to act as the control group. Furthermore, methyl GAG 40µg/ml was added for each of the groups stated above. After treatment, the hepatoma cells were rinsed and stained with 0.2% nigrosine confirming that phytochlorin sodium cohered to the hepatoma cells, which were separated, extracted and quantified.

(3)

The former groups, treated only with phytochlorin sodium, had treatment concentrations of 0.7, 1.8, 2.9, 11.7, 22.9 and 32.5µg respectively; and the former groups, treated with phytochlorin sodium and methyl GAG additive, had 4.5, 6.0, 6.2, 15.0, 26.5 and 36.0µg, and on average, saw an increase in cohesion of 3.73µg compared to the groups treated with only phytochlorin sodium.

Experiment 3: MH 134 hepatoma cells 4 x 10⁶ cells/0.1ml tap water were transplanted subcutaneously into the backs of C3H/He house mice to form malignant tumors. When the quantity [of phytochlorin sodium] detected in the transplanted hepatoma was shown as a percentage per g wet weight of the quantity detected in the liver of the same house mice 24 hours after injection of only 500µg/ml phytochlorin sodium into the abdominal cavity, 526% was obtained on the third day after the hepatoma transplant, 252% on the fifth day and 170% on the seventh day. On the other hand, compared to 24 hours after injection of 500µg/ml phytochlorin sodium with 200µg/ml methyl GAG additive, the quantity of phytochlorin sodium detected increased in all cases with 620% on the third day after transplantation, 410% on the fifth day and 300% on the seventh day. Also, for all the animals in both groups above, the quantity detected in the liver was not significantly different.

Experiment 4: MH 134 hepatoma cells 4×10^6 cells/0.1ml were injected and transplanted subcutaneously in a depilated $2.0 \times 20 \text{cm}^2$ area on the backs of male C3H/He house mice weighing from 28g to 30g in groups of 20 mice each, and after 24 hours, the control group was injected with 0.2l tap water, the experimental group \triangle was injected with 200/0.2ml of phytochlorin sodium in tap water, and experimental group B was injected with 200 of phytochlorin sodium plus 200/0.2l of methyl GAG in tap water respectively into the malignant tumors once a day for three consecutive days. At the same time, all groups were exposed to visible spectrum light rays from white light bulbs 100V, 1.24A, 74W in lamps FOL30, 30W x 2 above the cages at a distance of 30cm through a glass filter for 10 hours per day for 3 consecutive days. The mice were kept for 90 days, and tumor formation as well as survival rates were confirmed.

All the mice in the above mentioned control group died with tumors within a 27.1 ± 1.6 day period. Of the 20 mice in experiment group \triangle , 12 mice died with tumors in a 49.4 ± 4.5 day period, and 8 mice survived the 90-day period without forming tumors. The survival rate was 40%.

(5)

Of the 20 mice in experiment group B, 4 mice died with tumors in a 56.2±6.6 day period, and 16 mice survived the 90-day period without forming tumors. The survival rate was 80%.

Experiment 5: MH 134 hepatoma cells were transplanted following the same procedures as in Experiment 4, and after 3 weeks, all 20 house mice in the control group with terminal cancer were injected with 0.5ml tap water, in the experimental group C with 500μg/0.5ml of phytochlorin sodium in tap water, and experimental group D with 0.5ml of a solution with 500μg of phytochlorin sodium and 200μg/0.5ml of methyl GAG in tap water respectively into the tumors once a day for 3 consecutive days; and, exposed to the visible spectrum light rays used in Experiment 4 for 10 hours per day for 3 consecutive days. All the mice in the control group died with tumors within a 32.1±1.0 day period. All the mice in experimental group C died with tumors within a 50.2±4.6 day period. With experimental group D, all the mice survived the 70-day observation period, but metastasis or recurrence of tumors was observed in 4 mice. The survival rate without tumor formation was 80%.

Experiment 6: All 50 [illegible] male C3H house mice were observed for naturally occurring breast cancer over a 4 month period.

(6) -972-

The control group was injected with 0.5ml tap water under ambient interior light, and experimental group E with 100µg of methyl GAG plus 250µg/0.5ml of phytochlorin sodium in tap water into the abdominal cavity under sun light. 10 mice developed breast cancer in the control group, but none developed breast cancer in the experimental group.

Experiment 7: MH 134 hepatoma cells were collected, 1 part cell mass to 9 parts 0.25M all bran were pulverized at ultra-high frequency to obtain a gradation from 15,000g to 105,000g, and the same number of parts of 0.25M all bran were added. This

experiment was conducted under the same visible spectrum light rays as in Experiment 4. The final volume was 0.6ml, adjusted to get final concentrations of phytochlorin sodium at 0, 10, 100 and 1000µg/ml. 0.1ml of this material was added to 0.1M [?] acid-alkali buffer solution at 0.3ml, 0.066M methyl GAG at 0.1ml, 0.012M reduced glutathione at 0.1ml, agitated under the said visible spectrum light rays at 37° C, 5µg was taken to determine the final methyl GAG, 0.067M semicarbazide hydrochloride was added, and stirred. After agitation and heating for 10 minutes, 5µg was taken, and treated in the same manner. After leaving at room temperature for a 15 minute period, the methyl GAG – [?] semicarbazol created as compared with semicarbazide was measured with a spectrophotometer at 286[nm? illegible] wave lengths. The methyl GAG consumed was calculated from the above mentioned to derive the level of glyoxalase I activity. With the amount of methyl GAG consumed in a 10 minute period per 1g of wet weight MH 134 hepatoma as a control group, taking this as 100% at 22µmoles, the suppression rate of glyoxalase was shown to 38%, 60% and 84% respectively for the layers with 10, 100 and 1000 µg/ml of phytochlorin sodium.

In Experiment 1, we learned that the proliferation of hepatoma cells was halted in

the presence of phytochlorin sodium.

In Experiment 2, we learned that methyl GAG increased the affinity of phytochlorin sodium for ultra-hyperplastic cells. This can be seen in the charts that give the results of the experiment, Figure 1 and Figure 2.

In Experiment 3, in the same manner as Experiment 2 above, we learned that methyl GAG increased the affinity of phytochlorin sodium to ultra-hyperplastic cells.

(8)

Experiment 4 was an experiment on the results of clinical treatment, and as the statistics show, we learned that phytochlorin and phytochlorin plus methyl GAG are highly effective as a clinical treatment. Figure 3 gives the results of the experiment in graph form.

Experiment 5 was an experiment on the clinical treatment results with terminal cancer, and we learned that it is effective with terminal cancer as well.

Experiment 6 was an experiment on the prevention of cancer, and we learned that it is extremely effective as well for prevention.

It is clear from the results of the above experiments that the invention in this application modifies the ultra-hyperplasia in cells within a living body and can be used to halt this function. In general, the ultra hyperplasia function within cells exists within a oxidized glyoxalase environment. Already, said oxidized glyoxalase, which is composed of three components, glyoxalase I and II and the supplemental element reduced glutathione, is said to deactivate ketoaldehide, a substance that restricts cell division, and controls cell development.

(9)

The phytochlorin sodium in this invention, as mentioned above, deactivates glyoxalase I. Also, the solution of phytochlorin sodium with a methyl GAG additive can be effectively used jointly against oxidized glyoxalase. As shown in Experiment 7, this is

because the solution of this invention restricts glyoxalase in ultra hyperplasia cells in a living body and methyl GAG purposefully eliminates the formation of tumors.

4. Simple Explanation of the Figures

Figures 1 and 2 give the results of Experiment 2, and Figure 3 is a graph of the results of Experiment 4.

Patent Applicant

Takashi Yamamoto

Agent

[illegible] Sugibayashi, Esq. [illegible seal]

(10) -973A)Figure 1.

B)Amount of Phytochlorin Sodium Mixed into MH 134 Hepatoma Cells 4 x 10⁶ (µg/ml)

C)Methyl GAG (40µg/ml) ----- o Control Group

D)Concentration of phytochlorin sodium (µg/ml)

E)Figure 2.

[across]

F)Phytochlorin Sodium

G)Methyl GAG

H)Phytochlorin Sodium Per MH 134 Hepatoma Cells 4 x 10⁶

- I) Under Light
- J) In the Dark

K)Decline in Proliferation Rate of MH 134 Hepatoma Cells 4 x 10⁶

- L) Under Light
- M) In the Dark

N)Figure 3.

O)Survival Curve of C3H/He House Mice Transplanted with MH 134 Hepatoma Cells

- P) Tap Water
- Q) (A)Phytochlorin
- R) (B) Methyl GAG Additive in Phytochlorin

S)Survival Rate

T) Number of Days after Transplantation

-974-

Amendment of Proceedings (Voluntarily Submitted)

August 27, 1977

Patent Office Head Clerk

Mr. [illegible]

1. Case Identification

Showa 51 [1976] No. 159879

2. Title of the Invention

Carcinostatic Drug, Carcinostatic Solution and Production Method

3. Party Filing the Amendment

Relationship to the Case

Patent Applicant

Address

2-40-10, Yoyogi, Shibuya-ku, Tokyo

Name

Takashi Yamamoto

4. Agent

Address

3-9-6, Kita-Urawa, Urawa 336

Tel. (0488) 31-5673

Name

(6546) [illegible] Sugibayashi, Esq.

[seal:] Sugibayashi

5. Date of Amendment Directive

6. Number of Additional Inventions (Claims) Added by the Amendment

5

None

7. Parts Amended

Specifications

8. Content of the Amendment

As per the attachment

[seal:] Patent Office 8/29/77 [illegible]

Specifications (Entire Text Amended)

1. Title of the Invention

Carcinostatic Drug, Carcinostatic Solution and Production Method

- 2. Claims
 - (1) Carcinostatic drug with anti-cancer action made of phytochlorin sodium.
 - (2) Carcinostatic drug with anti-cancer action with methyl GAG or glyoxal added to phytochlorin sodium.
 - (3) Production method for phytochlorin sodium wherein chlorophyll is dissolved with ethyl [ethanol?], a sodium hydroxide and methyl solution are added while stirring and subsequently hydrolyzed to get Mg-chlorophyll sodium. Using this acidulous reaction solution, insoluble phytochlorin is extracted with ethyl [ethanol?], the ethyl stratum is rinsed with water to eliminate impurities, abundant sodium hydroxide is added, phytochlorin sodium chloride that has become water-soluble is precipitated, and after rinsing the precipitate with ethyl [ethanol?], it is dried.

(4) Carcinostatic solution with anti-cancer action wherein 10 to 1000µg/ml of phytochlorin sodium is mixed into pH 7.0 tap water or [handwritten: extending solution?].

(5) Carcinostatic solution with anti-cancer action wherein 10 to 1000µg/ml of phytochlorin sodium is mixed into pH 7.0 tap water or [handwritten: extending solution?], and then, 40 to 1000µg/ml of methyl GAG or glyoxal is added.

(6) Carcinostatic method characterized by the fact that the carcinostatic drug stated in Claim 1 is used in the afflicted area, and then, said location is exposed to visible spectrum light rays.

(7) Carcinostatic method stated in Claim 6 using the carcinostatic drug stated

in Claim 2.

3. Detailed Explanation of the Invention

This invention is a carcinostatic drug made with phytochlorin sodium, or with a mixture of phytochlorin sodium with a methyl GAG or glyoxal additive to increase the affinity of the said phytochlorin sodium for ultra-hyperplastic cells,

(2)

a carcinostatic method that modifies the ultra-hyperplasia of the cells within the body by exposure to visible spectrum light rays after using the carcinostatic drug in the afflicted area halting this function, and a carcinostatic solution made with the phytochlorin sodium in the carcinostatic drug mentioned above and phytochlorin sodium with a methyl GAG or glyoxal additive mixed into pH 7.0 tap water.

The phytochlorin sodium and methyl GAG used in this invention are obtained by the methods stated below. For the phytochlorin sodium, crudely processed chlorophyll is dissolved in ethyl [ethanol?], a sodium hydroxide and methyl solution are added while stirring, and hydrolyzed, to get Mg chlorophyll sodium. This reaction solution is made acidulous, phytochlorin insoluble in water is extracted with ethyl [ethanol?], the ethyl stratum is rinsed with water to eliminate the impurities, abundant sodium hydroxide is added to this, phytochlorin sodium chloride that has become water-soluble is precipitated, and after rinsing the precipitate with ethyl [ethanol?], it is dried to obtain the product.

(3) -975-

The methyl GAG is simply that which is a commercially available. Taking an isotonic neutral solution of this, the phytochlorin sodium is dissolved to produce the mixed solution. For one example, a mixed solution of $400\mu g/ml$ of methyl GAG in tap water and 1mg/ml of phytochlorin sodium is used.

Experiment 1: MH 134 hepatoma cells 4 x 10^6 cells/l were adjusted with tap water at pH 7.0 with 200 µg/ml of phytochlorin sodium; after heating with 2 rows of 20W white light bulbs at a distance of 60cm with a glass filter, under visible spectrum rays with 580erg/cm2/800 of energy, at 37° C for 30 minutes, the cells were stained with 0.2% nigrosine and observed under a microscope. As a control group, ascitic hepatoma cells were treated in the same manner with tap water at pH 7.0. Hepatoma cells unstained by

nigrosine existed in the former, but the cells were swollen. In the latter, unstained hepatoma cells existed and there was no change from the treatment before. Treated hepatoma cells at 4×10^6 cells/0.1ml in each of the above solutions were transplanted in C3H/He house mice; with the former, the cells did not proliferate but with the latter control group, they proliferated.

(4)

Experiment 2: MH 134 hepatoma cells 4 x 10⁶ cells/ml were adjusted with pH 7.0 tap water so the phytochlorin sodium would be 10, 20, 30, 100, 200 and 300μg/ml respectively, and heated to 37° C for 30 minutes to act as the control group. Furthermore, 40μg/ml of methyl GAG was added to each of the groups stated above. After treatment, the hepatoma cells were rinsed and stained with 0.2% nigrosine confirming that phytochlorin sodium cohered to the hepatoma cells, which were separated, extracted and quantified. The former groups, treated only with phytochlorin sodium, had treatment concentrations of 0.7, 1.8, 2.9, 11.7, 22.9 and 32.5μg respectively; and the former groups, treated with phytochlorin sodium and methyl GAG additive, had 4.5, 6.0, 6.2, 15.0, 26.5 and 36.0μg, and on average, saw an increase in cohesion of 3.73μg compared to the groups treated with only phytochlorin sodium.

Experiment 3: MH 134 hepatoma cells 4×10^6 cells/0.1ml tap water were transplanted subcutaneously into the backs of C3H/He house mice to form malignant tumors.

(5)

When the quantity [of phytochlorin sodium] detected in the transplanted hepatoma was shown as a percentage per g wet weight of the quantity detected in the liver of the same house mice 24 hours after injection of only 500µg/ml of phytochlorin sodium into the abdominal cavity, 526% was obtained on the third day after the hepatoma transplant, 252% on the fifth day and 170% on the seventh day. On the other hand, compared to 24 hours after injection of 500[µg] /ml of phytochlorin sodium with 200[µg]/ml of methyl GAG additive, the quantity of phytochlorin sodium detected increased in all cases with 620% on the third day after transplantation, 410% on the fifth day and 300% on the seventh day. Also, for all the animals in both groups above, the quantity detected in the liver was not significantly different.

Experiment 4: MH 134 hepatoma cells 4 x 10⁶ cells/0.1ml tap water were injected and transplanted subcutaneously in a depilated 2.0 x 20cm² area on the backs of male C3H/He house mice weighing from 28g to 30g in groups of 20 mice each, and after 24 hours, the control group was injected with 0.2ml tap water, the experimental group was injected with 200 /0.2l of phytochlorin sodium in tap water, and experimental group B was injected with 200µg phytochlorin sodium plus 200 /0.2 of methyl GAG in tap water respectively into the malignant tumors once a day for three consecutive days.

At the same time, all groups were exposed to visible spectrum light rays from white light bulbs 100V, 1.24A, 74W in lamps FOL30, 30W x 2 above the cages at a distance of 30cm through a glass filter for 10 hours per day for 3 consecutive days. The mice were kept for 90 days, and tumor formation as well as survival rates were confirmed.

All the mice in the above mentioned control group died with tumors within a 27.1±1.6 day period. Of the 20 mice in experiment group **A**, 12 mice died with tumors in a 49.4±4.5 day period, and 8 mice survived the 90-day period without forming tumors. The survival rate was 40%. Of the 20 mice in experiment group B, 4 mice died with tumors in a 56.2±6.6 day period, and 16 mice survived the 90-day period without forming tumors. The survival rate was 80%.

Experiment 5: MH 134 hepatoma cells were transplanted following the same procedures as in Experiment 4, and after 3 weeks, all 20 house mice in the control group with terminal cancer were injected with 0.5ml tap water, in the experimental group C with 500µg/0.5ml of phytochlorin sodium in tap water, and experimental group D with 0.5ml of a solution with 500µg phytochlorin sodium and 200µg/0.5ml methyl GAG in tap water respectively into the tumors once a day for 3 consecutive days; and, exposed to the visible spectrum light rays used in Experiment 4 for 10 hours per day for 3 consecutive days.

(7) -976-

All the mice in the control group died with tumors within a 32.1±1.0 day period. All the mice in experimental group C died with tumors within a 50.2±4.6 day period. With experimental group D, all the mice survived the 70-day observation period, but metastasis or recurrence of tumors was observed in 4 mice. The survival rate without tumor formation was 80%.

Experiment 6: All 50 [illegible] male C3H house mice were observed for naturally occurring breast cancer over a 4 month period. The control group was injected with 0.5ml of tap water under ambient interior light, and experimental group E with 100µg of methyl GAG plus 250µg/0.5ml of phytochlorin sodium in tap water into the abdominal cavity under sun light. 10 mice developed breast cancer in the control group, but none developed breast cancer in the experimental group.

Experiment 7: MH 134 hepatoma cells were collected, 1 part cell mass to 9 parts 0.25M all bran were pulverized at ultra-high frequency to obtain a gradation from 15,000g to 105,000g, and the same number of parts of 0.25M all bran were added. This experiment was conducted under the same visible spectrum light rays as in Experiment 4.

(8)

The final volume was 0.6ml, adjusted to get final concentrations of phytochlorin sodium at 0, 10, 100 and 1000µg/ml. 0.1ml of this material was added to 0.1M [?]acid-alkali buffer solution 0.3ml, 0.066M methyl GAG at 0.1ml, 0.012M reduced glutathione at 0.1ml, agitated under the said visible spectrum light rays at 37° C, 5µg was taken to determine the final methyl GAG, 0.067M semicarbazide hydrochloride was added, and then stirred. After agitation and heating for 10 minutes, 5µg was taken, and treated in the

same manner. After leaving at room temperature for a 15 minute period, the methyl GAG – [?] semicarbazol created as compared with semicarbazide was measured with a spectrophotometer at 286[nm?illegible] wave lengths. The methyl GAG consumed was calculated from the above mentioned to derive the level of glyoxalase I activity. With the amount of methyl GAG consumed in a 10 minute period per 1g of wet weight MH 134 hepatoma as a control group, taking this as 100% at 22 μ moles, the suppression rate of glyoxalase was shown to 38%, 60% and 84% respectively for the layers with 10, 100 and 1000 μ g/ml of phytochlorin sodium.

(9)

In Experiment 1, we learned that the proliferation of hepatoma cells was halted in the presence of phytochlorin sodium.

In Experiment 2, we learned that methyl GAG increased the affinity of phytochlorin sodium for ultra-hyperplastic cells. This can be seen in the charts that give the results of the experiment, Figure 1 and Figure 2.

In Experiment 3, in the same manner as Experiment 2 above, we learned that methyl GAG increased the affinity of phytochlorin sodium for ultra-hyperplastic cells.

Experiment 4 was an experiment on the results of clinical treatment, and as the statistics show, we learned that phytochlorin and phytochlorin plus methyl GAG are highly effective as a clinical treatment. Figure 3 gives the results of the experiment in graph form.

Experiment 5 was an experiment on the clinical treatment results with terminal cancer, and we learned that it is effective with terminal cancer as well.

Experiment 6 was an experiment on the prevention of cancer, and we learned that it is extremely effective as well for prevention.

(10)

It is clear from the results of the above experiments that the invention in this application modifies the ultra-hyperplasia in cells within a living body and can be used to halt this mechanism. In general, the ultra hyperplasia function within cells exists within a oxidized glyoxalase environment. Already, said oxidized glyoxalase, which is composed of three components, glyoxalase I and II and the supplemental element reduced glutathione, is said to deactivate ketoaldehide, a substance that restricts cell division, and controls cell development.

The phytochlorin sodium in this invention, as mentioned above, deactivates glyoxalase I. Also, the solution of phytochlorin sodium with a methyl GAG additive can be effectively used jointly against oxidized glyoxalase. As shown in Experiment 7, this is because the solution of this invention restricts glyoxalase in ultra hyperplasia cells in a living body and methyl GAG purposefully eliminates the formation of tumors.

4. Simple Explanation of the Figures

(11) -977Figures 1 and 2 give the results of Experiment 2, and Figure 3 is a graph of the results of Experiment 4.

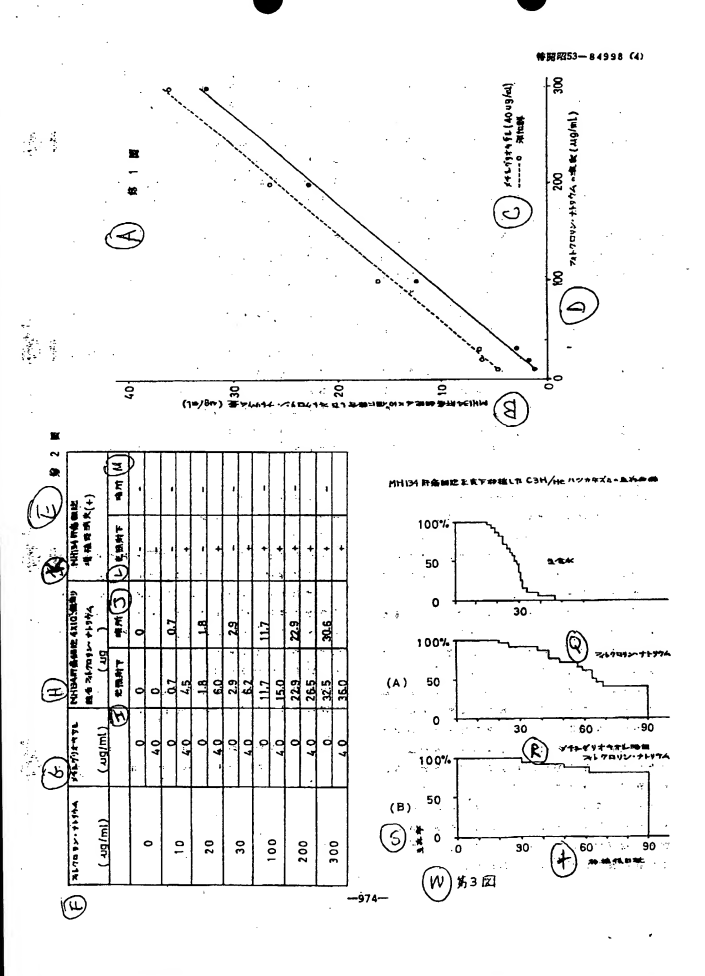
Patent Applicant

Takashi Yamamoto

Agent

[illegible] Sugibayashi, Esq. [illegible seal]

(12) -978-



1/1 WPAT - (C) Derwent AN - 1978-62584A [35]

TI - Anticarcinogenic phytochlorin sodium - opt. contg. methyl glyoxal or glyoxal, prepd. from crude chlorophyll

DC - B02

AW - ANTICANCER

PA - (YAMA/) YAMAMOTO T

NP - 2

NC - I

PN - JP53084998 A 19780726 DW1978-35 *

- JP86006043 B 19860224 DW1986-12

PR - 1976JP-0159879 19761229

IC - A61K-009/08 A61K-031/40 C07D-487/22

AB - JP53084998 A

Anticarcinogenic agent is composed of phytochlorin sodium. Also claimed is the anticarcinogenic agent composed of phytochlorin sodium contg. methyl glyoxal or glyoxal. Anticarcinogenic soln. is composed of phytochlorin sodium (10-1000 ug/ml) dissolved in saline soln. of Ph 7.0 or isotonic soln., opt. contg. methyl glyoxal or glyoxal (40-1000 ug/ml).

- Phytochlorin sodium is produced by dissolving crude chlorophyll in ether; adding NaOH-MeOH soln. under stirring to form, by hydrolysis, Mg-chlorophylline sodium; rending the soln. weakly acid to extract water-insoluble phytochlorin with ether; washing the ether phase with water to remove impurities; adding excess NaOH to the soln. to ppte. water-soluble converted phytochlorin sodium salt and washing the ppte with ether, followed by drying. The anticarcinogenic agent is applied to a cancer and irradiated with visible light.

MC - CPI: B04-A07F B10-D01 B12-G07

UP - 1978-35

UE - 1986-12

19日本国特許庁

10 特許出願公開

公開特許公報

昭53—84998

	識別記号	砂日本分類 16 E 64	庁内整理番号 6736—44	砂公開 昭和53年(1978)7月26日
A 61 K 9/08 A 61 K 31/40 // (C 07 D 487/22	ADU,	30 G 133.1 30 H 52 30 C 41	743244 572744 661744	発明の数 1 審査請求 未請求
C 07 D 209/00 C 07 D 257/00)		ų.		(全 8 頁)

匈制癌方法

创特

願 昭51-159879

②出 願 昭51(1976)12月29日

20発 明 者 山本孝

東京都渋谷区代々木2丁目40番

10号

⑪出 願 人 山本孝

東京都渋谷区代々木2丁目40番

10号

砂代 理 人 弁理士 杉林信義

明 部 書

ユ 発明の名称

凯癌方法:

2. 特許請求の範囲

(1) 息部にフィトクロリン・ナトリウムを使用 し、その後数個所に可視光線を限射するととを 普数とする創稿方法。

(2) 息部に、メテルグリオキャル級加のフィト クロリン・ナトリウムを使用した特許請求の範囲分1項記載の制筋方法。

5 発明の詳細な説明

Oウム及アイトクロリン・サールはアイトクロリン・サールにから、アイトクロリン・サールにある。アイトクロリン・サールをでは、アイトクロリン・サールをである。アイトクロリン・カールをである。アイトクロリン・カールをである。アイトクロリン・カールをである。アイトクロリン・カールのでは、アイトのでは、アイルのでは、

実験 1 : MH 1 8 4 肝癌細胞 4 × 10 4 個 / 8 にフィトクロリン・ナトリウム 200 / 8となるように PH 7.0 生実で調整し、白色養光灯 20 W 2列、距離 6 0 0 5 、ガラスフィルターを使用して

(1)

--971--

2 }

特開昭53-84998(2)

O 5 8 0 erg/ca/sec のエネルギーの可視光線下で3 7 ℃ にて3 0 分間加温した後、0.2 メニグロンンにて染色鏡検した。一方対照群としてPB 7.0 生食水で上記と同一処理をした肝癌細胞を使用した。前者においてはニグロシンに不染で肝癌細胞は生存するが、細胞質は膨出存し、処理前と変化がなかつた。上記処理細胞を各々4 × 10 個 /me 生食水とし、C3H/Ho ハッカネズミに移植したが前者においては増殖しなかつたが、後者の対照群においては増殖した。

央験 2 : MB1 3 4 福 細胞 4 × 10⁴ 個/% 10 10 1 ト クロ リン・ナトリウムを各々 10,20,30,100,800 及び 300/H/me と なるように PB 7・0 生食水にて 調製し、37℃で 3 0 分間 加限し 対照群とした。一方 前記と 阿様に操作し、且つ上記 数料中の各群にメテルグリオキャル 4 0/H/me を各々加えた。 処理後、肝癌 細胞を洗滌し、 0・2 メェグロレン染色にて生存を確認した後、肝癌 細胞に結合せるフィトクロリン・ナトリウムを分離 抽出定量

(3)

○意差はなかつた。

上田対照群においては 27.1 ± 1.6 日間に 全例が歴 第死した。実験群 4 では 2 0 匹中 1 2 匹が 49.4 ± 4.5 日間に歴 第死し、 8 匹は 9 0 日間で 題 8 の形成なく生存した。生存率は 4 0 % でもつ

Oした。フィトクロリン・ナトリウム単独処理群の 前者においては処理機能の順に名々 0.7 、 1.8 、 2.9 、 11.7 、 22.9 及び 32.5 /49 であり、メチルグ リオキサル鉱加フィトクロリン・ナトリウム処理 群の後者では 4.5 、 6.0 、 6.2 、 15.0 、 26.5 及 び 3 6.0 /48 で平均して単独処理群に比らべ 3.73 /49 結合量の増加があつた。

実験3 6 MB134肝癌細胞4×10 個/0.1ml 生食水を03B/He ハンカネズミの背部皮下に移植し、固型癌を形成した。フィトクロリン・ナトリウム500円/ml 単独腹腔内注入24時間後で、移植肝癌よりの検出量を同一ハンカネズミの肝よりの検出量に対する優重量8当りの百分率で示すと、肝癌移植3日目で526%、5日目で252%、7日目で170%であつた。 一方メテルグリオキャル200円/ml 添加フィトクロリン・ナトリウム500円/ml 注入24時間後では、移植3日目で620%、5日目で410%、7日目で500%と何れにかいてもフィトクロリン・ナトリウムの検出量は増加した。又上記両野共に肝での検出量は増加した。又上記両野共に肝での検出量は増加した。又上記両野共に肝での検出量は増加した。又上記両野共に肝での検出量に

4)

Oた。実験群 B では 2 0 匹中 4 匹が 5 6 2 ± 5 6 日 間に腫瘍死し、1 6 匹は 9 0 日間で腫瘍の形成な く生存した。生存率 B 0 ≸ であつた。

実験 5 : 実験 4 と同様の 2 0 0 Mg/ 0・5 mg を 2 0 0 M

実験 6 : 多経盤の雌 0 5 H ヘッカネズミ の名 5 0 匹の 4 ヶ月間における自然発生乳糖を観察し

(5)

特開昭53-84998 (3)

9た。室内光の下で対照群においては生食水を0.8 *B、実験群立ではメテルグリオキャル100/49+フ イトクロリン・ナトリウム 25·0/49/0:50LB生食水 を隔日 に腹腔内に注入した。 対照群は10匹に乳癌が発 生したが、契験群においては乳糖の発生がなかつ τ.

実験7: ME134肝癌細胞を集積し、細胞塊 1 容に 9 容の 0・2 5 M 庶糖 を加え、凍結密解し、 超高被破骸し、 15,000g 乃至 105,000g間の分面 を得て、同容の0.25 以底糖を加えた。 との実験 は前記実験もの可視光線下で行なった。最終容量 は 0.6ml でフィトクロリン・ナトリウムは最終機 皮が 0, 10, 100 及び 1000円/≠6 となるように調 整した。 0.1 M 燐酸カリ酸葡酸 0.5 mg、0.6 e e M メテルグリオキサル 0.19mB、0.018M 遺元ダルタ テオン 0.1 mB、とれに上配要料を 0.1 mB 加えて眩 可視光級下で37℃ で振艷し、最初のメチルグリ オキサル快定のため 5 ×8 採取し、0.06 7 M + t カルパザイド塩酸塩を 3.0 mg 加入して復和した。 振艷加麗 1 0 分後 K δ με 採取 し、同様 K 操作し

(7)

O堆殖能細胞への親和性を増加することがわかる。

実験もは治療効果実験で数字の示すとおりフィ トクロリン・ナトリウム及びフィトクロリン・ナ トリウム+メテルグリオキサルが治療にきわめて 有効であるととがわかる。オる図はとの実験結果 をグラフにしたものである。

実験5は、宋期癌の治療効果実験であり、宋期 紙においても有効であるととがわかる。

実験のは、癌予防実験であるが、予防において もきわめて有効であるととがわかる。

上記実験結果によつて明らかなよりにとの出題 の発明は生件内での細胞の異常増殖能を変化させ てその根能を停止させる作用を発揮するものでも る。一般的に細胞内での異常増殖館の本館はグリ オキサラーゼ酵素系に依存するものと思われる。 即ち敗グリオキサラーゼ酵素采は、グリオキサラ ーゼェと『及び補助因子である遺元型のグルタチ オンの三者により構成されており、細胞分裂を抑 飼する物質であるケトアルデヘイドを不括性化し て細胞発育を調節するといわれている。

Oた。室隔に15分間放價した後、分光光虧計で放 長 286年で生成したメテルグリオキサルーチャミ カルパソンをセミカルパサイドを対照として測定 した。上記より消費されたメチルグリオキサルを 算出し、グリオキサラーセI活性変とした。ME 134 肝癌の湿重量18当りの10分間に倍費さ れたメチルグリオキサル量は対照群で 22₄moles で、とれを100メとしてグリオキサラーセの抑 創事をみると、フィトクロリン・ナトリウム転加 10, 100 及び 1000 N/me の類にそれぞれる 8 %、 60%及び84%を示した。

実験1亿おいて、フィトクロリン・ナトリウム の存在下で肝癌細胞の増殖を抑止するととがわか

実験をでは、メチルグリオキサルの抵加により フィトクロリン・ナトリウムが異常増殖能細胞へ の親和性を増加するととがわかる。とれはオ1四、 オ 2 図の実験結果を現わした表より明らかである。 実験3も上記実験2と同様メチルグリオキサル の転加によりフィトクロリン・ナトリウムが異常

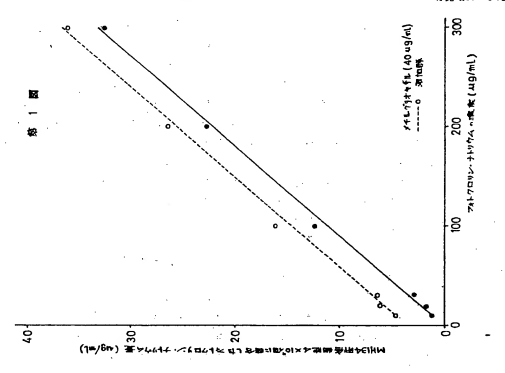
(B ')

○ との発明のフィトクロリン・ナトリウムは、上 記グリオキマラーゼエを不活性化する。又メチル グリオキサル茲加によるフイトクロリン・ナトリ ウムの混合散は眩グリオキャラーと酵素系に対し て有効に作用し合目的である。とれは上記実験で に示されているように、との発明の混合数が生体 内細胞の異常増殖時にグリオキサラーセを抑制し、 'メテルグリオキャルを有意として腫瘍形成能を消 矢せしめるためである。

▲ 図面の簡単を説明

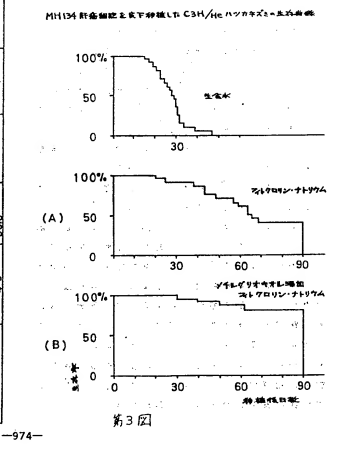
オ1回、オ2回は実験2を表にしたもので、オ - 5 図は実験 4 をグラフにしたものである。

> 特許出願人 th 代理人 弁理士



7 æ F **卡丽里十** MHISART BARRE 4X10 10 50 祖布 ないたのりン・ナトラナス E E 0.7 **光龍祭** 1.8 2.9 11.7 15.0 0.7 9 6.2 xfr.yix+yr (Jm/607) 40 4 0 そしかのシャナンサウム (Jm/50~) 100 0 200 300 0 20 30

K



正 曹(追秦)

特許庁長官 加 谷 善 二 股

1. 事件の表示

昭和 51 年 特許版 第 15 9 8 7 9 号:

- 2 発明の名称 製造剤・製造器はおよび製造方法
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出額人

在 所 東京都被谷区代本末2丁目40番10号 氏 名 山 本 掌

4. 代 理 人 〒836

在 所 第和市北浦和 3 丁且 9 書 6 号 電話 (0488) 31-5673書

氏 名 [6546] 弁理士 杉 林 個



- 5. 植正命令の日付 なし
- 6. . 袖正により増加する発明の数 🔎
- 7. 植正の対象 明細書 52 8.29
- 8. 補正の内容 別紙のと記む

- (4) PR 7・0 生食が中にフィトクロリン・ナト リウム 10~1000/4/me を混入した創稿作 用を有する創稿整弦。
- (5) PH 7 0 生食水中にフィトクロリン・ナトリウム 10~1000/// / からを選入し、さらにメテルクリオキサル若しくはクリオキサル40~1000/// / / / / / を設加した創稿作用を有する創稿搭数。
- (6) 息部に停許請求の範囲オコ項記載の創癌剤 を使用し、その各数個折に可視光盤を無射す ることを特徴とする創稿方法。
- の 息部に特許請求の範囲分 8 項記載の創稿割を使用した特許請求の範囲分 6 項記載の創稿 方法。
- 5. 発明の詳細な説明

この類別はフィトターリン・ナトリウム、又は フィトターリン・ナトリウムと、数フィトターリ ン・ナトリウムが具常増殖能をもつ細胞への製和 性を増加するために添加されるメテルグリオキサ ル若しくはグリオキサルとの混合物より成る創紙 明 細 馨 (全文訂正)

1 発明の名称

制癌剤・制癌複数シよび製造方法。

- 2. 存許請求の範囲
 - (i) フィトクロリン・ナトリウムより成る創紙 作用を有する創紙剤。
 - (a) フィトクロリン・ナトリウムにメテルグリ オキサル若しくはグリオキサルを添加した創 癌作用を有する創癌剤。

(1)

利、数割癌剤を息部に使用した後に可視光線を照射するととにより生体内の細胞の異常増殖を変化させてその機能を停止させる割癌法をよび上記割癌剤のフィトクロリン・ナトリウム及びメテルグリオキャル若しくはグリオキャル霰伽のフィトクロリン・ナトリウムをPE 7.0 生食水中に混入して成る割癌を数に関するものである。

この発明に使用されるフィトクロリン・ナトリウム及びメテルグリオキサルは下記の方法で得られる。フィトクロリン・ナトリウムは粗製プロの次に存立し、温和したがあるのかのでは、エーテルで変を弱散性とし、エーテルでないない。 一次のフィトクロリンを抽出し、エーテル度をいる。 一次のフィトクロリンを抽出し、エーテル度をいる、本質性となったフィーティーで、本質をなる、水質性となったフィーティーで、大変な集して製品が得られる。一方メテルグリオトリウムなのでは、たまなに、カーフィー・カリオルグリオ

キャルは、市販のものである。これを轉張中性格の 被とし、フィトクロリン・ナトリウムを密解して 温合被が作製される。一例としてメテルグリオキャル 400/3/me 生食水とフィトクヨリン・ナトリ ウム 1.0m/nul 生食水の塩合液が使用される。

(4)

移植肝筋よりの枚出量を同一へッカネズミの肝よりの枚出量に対する遅重量を当りの百分率で示すと、肝筋移植る日目で5.86%、5.日目で2.52%、7日目で170%であつた。一方メテルグリオキャル200 /=8弦加フイトクロリン・ナトリウム500 /=8注入2.6 時間後では、移植る日目で6.20%、5.日目で410%、7.日目で500%と何れにかいてもフィトクロリン・ナトリウムの枚出量は増加した。又上記阿野共に肝での枚出量に有象益はなかつた。

実験4: 205日/日。ヘッカネズと体置 28 g 乃至 50 g 各野 80 匹で、その各々の背部を 8・0 × 80 cm² 反毛した皮下に、MH 15 4 肝癌細胞 4 × 10 f 個/0・1 mg 生食水を住入 8 植し、 8 4 時間 後よ b 一方の対照群には生食水 0・8 mgを、 位方では実験 野 4 においてはフィトクロリン・ナトリウム 20 0

/0.8 m8生食水を、実験群3にかけてはフィト タロリン・ナトリウム 800/パナメチルグリオキャ ル 300 /0.8 m8 生食水を、各々 1 日 1 回、5 日 関連統し盟係部に住入した。とれと同時に同野の

実験 8 : ME15 4 括細胞 4 × 10 値/me にっ イトクロリン・ナトリウムを各々 10, 20, 30, 100, 200 及び 300/4/=8 となるように PH 7.0 生食水 にて調製し、37℃で50分間加製し対照群とした。 一方前記と同様に操作し、且つ上記資料中の各群 にメナルグリオキサルル0/4/14を各々加えた。 処理後、肝癌細胞を洗滌し、 0.2 5 ニクロシン塩 色にて生存を確認した後、肝癌細胞に結合せるっ イトクロリン・ナトリウムを分離抽出定量した。 フィトクロリン・ナトリウム単波処理群の前者に おいては処理機度の順に各々 0·7, 1·8, 2·9, 11.7. 88.9 及び 38.5/4であり、メテルグリオキ サルベ加フイトクロリン・ナトリウム処理群の後 者では4.5, 6.0, 6.2, 15.0, 26.8及び36.0 州で平均して単数処理群に比らべ 3·75円結合量の 増加があつた。

実験 5 : MB154 肝緩細胞 4 × 10⁴ 個 / 0·1=6 生食水を 0 5 E / H 。 ヘッカネズ t の 背部皮下に移植し、 固超癌を形成した。 フィト クロリン・ナトリウム 5 0 0/9/=6 単独度 陸内往入 8 4 時間後で、

(5)

飼育ケーツ上方30 cc の距離よりガラスフィルター 越しに白色接光灯 100 ₹ , 1.24 Å , 74 ₹ , 9 × 7 ₹ 0 L 30, 30 ₹ × 2 の 可視光線を1日10時間 連続5日間限射した。90日間飼育し、服務の発育と生存率を確認した。

上記対照群においては 27・1 ± 1・5 日間に全例が置為死した。実験群立では 2 0 四中 1 2 匹が 49・4 ± 4・5 日間に置為死し、8 匹は 9 0 日間で履為の形成なく生存した。生存率は 6 0 % であった。実験群 3 では 2 0 匹中 6 匹が 55・2 ± 6・6 日間に置為死し、1 6 匹は 9 0 日間で置為の形成なく生存した。生存率 3 0 % であった。

実験58 実験4と同様の操作でMH154肝癌 調整を移植し、5週間後の宋期癌へンカネスも各 30匹で、対照野は生食水0.5mg、実験野ででは ライトタロリン・ナトリウム500/4/0.8mg生食 水を、実験野Dではフイトタロリン・ナトリウム 500/4とタテルダリオキサル800/4/0.5mg生食 水の気合数を0.5mgを、各々腫瘍内に1日1回、 連続5日間往入し、実験4で使用された可視光整

特別四53-84998 (7)

を1日10時間連続3日間照射した。対照群にか いては肝癌移植袋 52・1 ± 1・0 日間に 全例屋 傷死 した。実験群 0 では 50·2±4·6 日間に 全倒置傷 死した。実験群りでは70日間の観察で金例生存 したが、転移又は屋塲再発が観察されたものも匹 て、腫瘍の形成なく生存したものは80%であつ t.

突败 6: 多経窟の雌の3日ヘッカネズミ の各 50匹の4ヶ月間における自然発生乳癌を観察し た。盆内光の下で対照群に⇒いては生食水を 0.5 =6、実験群目ではメテルグリオキャル100/4+フ イトクロリン・ナトリウム 250/7/0.5=8生食水 を隔日に腹腔内に往入した。対照離は10匹に乳 紙が発生したが、実験群にかいては乳癌の発生が なかつた.

突験?: NH134肝癌細胞を集積し、細胞塊 1 容に 9 容の 0.25 M 庶籍を加え、陳鎔務解し、 超 高枚破集し、15,000g万至105,000g間の分置 を得て、同容の 0・25 M 庶籍を加えた。 との実験 は前記実験もの可視光線下で行なつた。最終容量

(8)

実験1において、フイトクロリン・ナトリウム の存在下で肝癌細胞の増殖を抑止することがわか

実験をでは、メチルグリオキサルの姦加により フィトクロリン・ナトリウムが具常増殖館細胞へ の報和性を増加することがわかる。これはオ1國、 オ3回の実験結果を現わした喪より明らかである。

実験3も上記実験3と同様メテルグリオキサル の松加によりフィトクロリン・ナトリウムが長常 増殖的細胞への観和性を増加するととがわかる。

実験6は俗僚効果実験で数字の示すとかりフィ トクロリン・ナトリウム及びフィトクロリン・ナ トリウムナメテルグリオキサルが治療にまわめて 有効であることがわかる。オ3図はこの実験結果 モグラフにしたものである。

実験5は、宋期盛の治療効果実験であり、宋期 紙にかいても有効であることがわかる。 実験6は、毎予妨実験であるが、予防にかいても

きわめて有効であるととがわかる。

上記実験結果によつて明らかなようにとの出竄

は O·c meでフィトクロリン・ナトリウムは最終機 皮が 0, 10, 100及び 1000/4/≥8 となるように 鋼整した。 0·1 业游殴ヵり級街液 0·3 =6、0·0 6 6 メメテルグリオキサル 0·1 mg、0·0 1 g M 産元 グル タチオン 0·1 mg, これに上記資料を 0·1 mg/加えて 鉄可視光線下で37℃で扱量し、最初のメチルグリ オキサル決定のため 5 /el 採取し、 0·0 6 7 M セミカ ルパザイド塩酸塩を 3·0 mB加入しで混和した。扱 量加盟10分後に 5/40 採取し、同様に操作した。 열温に 1 5 分間放置した 後、分光光度計で被長 886年で生成したメテルグリオキャルーデモミカ ルパソンをセミカルパヤイトを対照として勘定し た。上記より衝費されたメテルグリオキサルを算 出し、グリオキサラーゼI括性度とした。ME134 肝癌の復重量1g出りの10分間に消費されたメ テルクリオキサル丘は対照群で32μmoles で、と れを1008としてグリオキャラーゼの抑制率を みると、フイトクロリン・ナトリウム添加10, 100及び1000/4/=6 の類にそれぞれる8%、 80%及び84%を示した。

(9)

○の発明は生体内での細胞の異常増殖館を変化させ てその機能を停止させる作用を発揮するものであ る。一般的に細胞内での異常増殖館の本態はグリ オキサラーゼ酵素系に依存するものと思われる。 即もはグリナヤヤラーゼ摩索系は、グリオヤヤラ ーゼ『と『及び補助因子である還元型のグルメチ オンの三者により構成されており、細胞分裂を抑 餌する物質であるケトアルデヘイドを不活性化し て細胞発育を調節するといわれている。

との発明のフイトクロリン・ナトリケムは、上 紀グリオキサラーゼ「を不活性化する。又メテル グリオキサル森加によるフイトクロリン・ナトリ ウムの混合液は酸グリオヤヤラーゼ酵素系に対し て有効に作用し合目的である。これは上記実験? に示されているように、この発明の混合欲が生体 内級鬼の具常増殖時にグリオキャラーゼを抑制し、 メナルグリオキサルを有金として腫瘍形成餡を消 失せしめるためである。

4 図面の簡単を説明

オ1回、オ2回は実験8を表にしたもので、オ

(10)

特開昭53-84998(8)

³ 図は実験 4 をグラッにしたものである。

特許出願人 山 本 幸 代理人弁理士 杉 林 信 数

 $(A_{k},A_{k},A_{k}) = (A_{k},A_{k},A_{k}) = (A_{k},A_{k},A_{k},A_{k}) = (A_{k},A_{k},A_{k},A_{k}) = (A_{k},A_{k},A_{k},A_{k}) = (A_{k},A_{k},A_{k},A_{k},A_{k}) = (A_{k},A_{k},A_{k},A_{k},A_{k}) = (A_{k},A_{k},A_{k},A_{k},A_{k},A_{k}) = (A_{k},A_{k},A_{k},A_{k},A_{k},A_{k},A_{k}) = (A_{k},A_{k},A_{k},A_{k},A_{k},A_{k},A_{k},A_{k}) = (A_{k},A$

A section of the sectio